

(11)Publication number:

05-222130

(43) Date of publication of application: 31.08.1993

(51)Int.CI.

CO8F214/26 CO8J 3/24 CO8J 5/00 // CO8L 27:18

(21)Application number: 03-053717

(71)Applicant : E I DU PONT DE NEMOURS & CO

(22)Date of filing:

27.02.1991

(72)Inventor: CARLSON DANA P

(30)Priority

Priority number : 90 488094

Priority date: 01.03.1990

Priority country: US

## (54) FLUOROELASTOMER AND PREPARATION THEREOF

### (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a base-resistant fluoroelastomeric copolymer of tetrafluoroethylene with improved processability which can easily be crosslinked with a peroxide without using an expensive curable monomer or a preliminary treatment step.

CONSTITUTION: A base-resistant, peroxide-curable fluoroelastomer with improved processability comprises a polymeric chain having tetrafluoroethylene as a comonomer copolymerized with monomer units selected from the group of (a) propylene, (b) propylene and vinylidene fluoride and (c) a 2-3C hydrocarbon olefin and one or more perfluoro(alkyl vinyl ethers), the polymeric chains having terminal iodo-groups.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

31.10.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application converted

registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3103386

[Date of registration]

25.08.2000

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-222130

(43)公開日 平成5年(1993)8月31日

(51)Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 F 214/26 C 0 8 J 3/24 MKQ 9166 - 4 J

5/00

CEW Z 9268-4F CEW 9267-4F

// C08L 27:18

審査請求 未請求 請求項の数2(全 8 頁)

(21)出願番号

特願平3-53717

(22)出願日

平成3年(1991)2月27日

(31)優先権主張番号 488094

(32)優先日

1990年3月1日

(33)優先権主張国

米国(US)

(71)出願人 590005357

イー・アイ・デュポン・ドウ・ヌムール・

アンド・カンパニー

E. I. DU PONT DE NEMO

URS AND COMPANY

アメリカ合衆国、デラウエア州、ウイルミ

ントン、マーケット・ストリート 1007

(72)発明者 デイナ・ピーター・カールソン

アメリカ合衆国ペンシルベニア州19317チ

ヤツズフォード・ブルツクレイン13

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉 (外1名)

## (54)【発明の名称】 フルオル弾性体及びその製造法

### (57)【要約】

(修正有)

【目的】改良された加工性を有し且つ高価な硬化点単量 体又は予備処理工程を用いないで過酸化物により容易に 架橋されるテトラフルオルエチレンの耐塩基性フルオル 弾性体共重合体を提供し且つ該共重合体の改良された製 造法を提供する。

【構成】1つの共単量体としてのテトラフルオルエチレ ンを、(a)プロピレン、(b)プロピレン及び弗化ビ ニリデン、及び(c)C2~。炭化水素オレフイン及び 1種又はそれ以上のパーフルオル (アルキルビニルエー テル、の群から選択される単量体単位と共重合して有し 且つ末端ヨード基を有する重合体鎖を含んでなる改良さ れた加工性を有する耐塩基性で過酸化物により硬化しう るフルオル弾性体。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 1つの共単量体としてのテトラフルオルエチレンを、(a)プロビレン、(b)プロビレン及び 弗化ビニリデン、及び(c) C, ~, 炭化水素オレフイン及び1種又はそれ以上のパーフルオル(アルキルビニルエーテル、の群から選択される単量体単位と共重合して 有し且つ末端ヨード基を有する重合体鎖を含んでなる改良された加工性を有する耐塩基性で過酸化物により硬化しるるフルオル弾性体。

【請求項2】 (a)テトラフルオルエチレン及びプロ 10 ビレン、(b)テトラフルオルエチレン、プロピレン、及び弗化ビニリデン、又は(c)テトラフルオルエチレン、エチレン、及び1種又はそれ以上のパーフルオル (アルキルビニルエーテル)を共重合させることを含んでなる、但し該共重合を式RI₂の化合物の存在下に行い、なお式中Rは炭素数3又はそれ以上の飽和パーフルオルカーボン又はクロルパーフルオルカーボンのアルキレン基であり、また少くとも3つの炭素原子がヨード基を隔離し、更に該重合を約1.7MPa以上の単量体圧及び約25~100℃の温度で行う、改良された加工性 20 を有する耐塩基性で過酸化物により硬化しうるフルオル 弾性体の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、塩基の攻撃に耐性のあるテトラフルオルエチレン共重合体に基づくフルオル弾性体に関する。

【0002】弗化ビニリデンに基づくフルオル弾性体共 重合体、例えばヘキサフルオルプロピレン及び随時テト ラフルオルエチレンとの共重合体は、異常なほど高い化 学的、熱的、及び酸化的安定性を有する良く知られた市 販の材料である。これはジアミンを用いることにより或 いはポリヒドロキシ化合物を相間移動剤例えば四級アン モニウム又はホスホニウム塩及び金属水酸化物と組合せ ることにより容易に架橋される。これらの架橋過程は、 弗化ビニリデン含有重合体が元素塩基の攻撃に対して敏 感であるから進行する。しかしながら、この塩基の攻撃 に対す敏感性は、そのようなフルオル弾性体の有用性 を、高耐塩基性を必要としない用途に制限する。同様に アポセカー (Apotheker) 及びクルシツク (Krusic) の 米国特許第4,035,565号に記述されるように過酸 40 化物と反応する硬化点単量体も含有する弗化ビニリデン に基づく過酸化物で硬化しうるフルオル弾性体も同様に 塩基性物質に対して反応する。事実耐塩基性が要求され る、例えば攻撃的な油を用いる内燃機関の〇リング及び シヤフトのシール材及び油井戸の用途のような多くの用 途が存在する。

【0003】 これらの用途に対して、弗化ビニリデンを全然含まず(又は存在しても少量だけである)且つテトラフルオルエチレンに基づく特別な目的の、耐塩基性で過酸化物により硬化しうるフルオル弾性体が開発され

た。そのようなフルオル弾性体はラジカル反応性を生じ させるために、特別な硬化点単量体の導入、或いは過酸 化物による硬化に先立つ処理のいずれかを必要とする。 即ちテトラフルオルエチレンとプロピレンの共重合体は 公知であるが、過酸化物による硬化を容易にするために 不飽和を生じさせる硬化点(米国特許第3,467,63 5号) 又は熱処理(米国特許第4,148,982号)を 必要とし、そしてしばしば加工が困難である。テトラフ ルオルエチレン、エチレン、パーフルオルアルキルパー フルオルビニルエーテル及び硬化点単量体のランダム重 合体は米国特許第4,694,045号に記述されてい る。米国特許第3,859,259号及び特公昭60-1 9325号は、塩基に対する反応性が上述した髙弗素化 された重合体ほど深刻でないように、弗化ビニリデン共 単量体も低濃度(5~30モル%)で含有するテトラフ ルオルエチレン及びプロピレンの共重合体を記述してい る。過酸化物による硬化性を促進するためには、この重 合体の予じめの熱処理が必要である(米国特許第4,2 43,770号)。

【0004】タテモト(Tatemoto)らの米国特許第4, 243,770号は、式RIn(式中Rは炭素数1~8の パーフルオルカーボン又はクロルフルオルカーボン残基 であり、そしてnは1又は2である)を有する連鎖移動 剤の存在下における乳化共重合で製造される弗化ビニリ デン含有のフルオル弾性体の製造法を記述している。こ の重合体は重合体分子の一方又は両端にヨード基を含 み、過酸化物及び架橋共剤で架橋できる。

[0005] 本発明の目的は、改良された加工性を有し 且つ高価な硬化点単量体又は予備処理工程を用いないで 過酸化物により容易に架橋されるテトラフルオルエチレ ンの耐塩基性フルオル弾性体共重合体を提供し且つ該共 重合体の改良された製造法を提供することである。

【0006】本発明によれば、共単量体としてのテトラ フルオルエチレン (TFE)を、(a) テトラフルオル エチレンの濃度を45~70モル%としてプロビレン、 (b) TFE/プロピレン/VF2のモル比を5~65 /5~40/5~40としてプロピレン及び弗化ビニリ デン(VF,)、及びTFE/オレフイン/エーテルの モル比を32~60/10~40/20~40としてC 、~、炭化水素オレフィン及び式CF、=CFO(CF、)n CF」(但しnは0~5)を有する1種又はそれ以上の ピニルエーテル、からなる群から選択される単量体単位 と共重合して有する重合体鎖を含んでなる、但し該共重 合体鎖がラジカル触媒による乳化重合中に式R I , (式 中、Rは炭素数3又はそれ以上の飽和バーフルオルカー ボン又はクロルバーフルオルカーボンのアルキレン基で あり、そして少くとも3つの炭素原子がヨード基を隔離 する)の化合物から遊離される末端ヨード基を有し;該 重合を約1.7MPa以上、好ましくは約2.0MPa以 50 上の単量体圧及び約25~100℃、好ましくは約70

2

~90℃の温度において、準回分式重合条件下に行な ろ、改良された加工性を有する耐塩基性の過酸化物で架 橋しうるフルオル弾性体が提供される。

【0007】本発明の耐塩基性の過酸化物で硬化しうる フルオル弾性体は重合体鎖の末端炭素原子にヨウ素原子 の結合した分子鎖からなる。これらの構造は、記述する 条件に従い、ヨウ素含有分子RI、(式中、Rは炭素数 3又はそれ以上の飽和パーフルオルカーボン又はクロル パーフルオルカーボンアルキレン基であり、そして該ヨ - ド基の間には少くとも3つの炭素原子が存在する)の 10 存在下にラジカル触媒乳化重合を行なうことによつて得 られる。 ラジカル重合条件下において、 ヨード化合物は 連鎖移動剤として働き、不安定なヨウ素含有鎖端が生成 し且つヨード化合物のアルキル残基が重合体鎖の他端に 結合するテロメリ重合反応に帰結する。ヨード化合物が 2つのヨード基を有する場合、フルオル弾性体鎖は各末 端位にヨード基を有するであろう。

【0008】使用されるヨード化合物は、生成する重合 体分子中に完全に導入される。得られるヨード末端重合 長が鎖から鎖へ動く「リビング重合体」である。本方法 によつて製造される重合体は典型的には特に押出し及び 射出成形において所望の加工特性に寄与するMw/Mn が2以下の狭い分子量分布を有する。

【0009】重合体中のヨウ素の濃度は、0.1~1.0 重量%、好ましくは0.1~0.5 重量%の範囲に入り、 共重合体生成物の分子量に依存しよう。ヨウ素含量の下 限は、凡そ容易な加工に適当な重合体粘度の実用上の上 限に、また許容しうる重合体の性質が得られる最低の硬 化状態に相当する。ヨウ素含量の上限は、凡そ重合体 が、典型的な弾性体加工装置で成功裏に処理できる重合 体粘度の実用上の下限に相当する。またヨウ素含量の上 限は、満足しうる加硫物の性質を与える最大の硬化状態 にも相当する。

【0010】ヨウ素含有化合物は、1,3-ジヨードバ -フルオル-n-プロパン、1,4-ジヨードパーフル オルーn-ブタン、1,3-ジヨ-ド-2-クロルパー フルオルーnープロパン、1.5-ジヨード-2.4-ジ クロルパーフルオルーn-ペンタン、1.6-ジヨード パーフルオルーn-ヘキサン、1,8-ジヨードパーフ ルオルーn-オクタン、1,12-ジヨードパーフルオ ルドデカン、1,16-ジョードバーフルオルヘキサデ カン、1,3-ジ(ヨードジフルオルメチル)パーフル オルシクロブタン、及び同業者には公知の他のものによ つて例示しうる。好適なヨウ素含有化合物は1,4-ジ ヨード-n-パーフルオルブタンである。

【〇〇11】本発明の新規な耐塩基性フルオル弾性体は テトラフルオルエチレンとある種の共重合しうる共単量 体の共重合体である。1つの有用な具体例において、

(a) フルオル弾性体は、テトラフルオルエチレン単位 50 以上では、オートクレーブ中での凝集が起こり、不均質

を45~70モル%、好ましくは45~60モル%で有 するテトラフルオルエチレン及びプロピレンの共重合体

【0012】他の具体例において、(b)フルオル弾性 体は、それぞれ相対比5~65/5~40/5~40モ ル%、好ましくは30~60/20~35/10~35 モル%で存在するテトラフルオルエチレン、プロピレ ン、及び弗化ビニリデンの共重合単位を含む。

【0013】更に有用な具体例において、(c)フルオ ル弾性体は、TFE32~60モル%、エチレン又はプ ロピレン単位10~40、好ましくは10~30モル %、及び式CF<sub>2</sub>=CFO(CF<sub>2</sub>)nCF<sub>3</sub>(但し、n=0 ~5)のパーフルオル (アルキルビニルエーテル)単位 20~40モル%、好ましくは25~40モル%を含有 しよう。好適なパーフルオル (アルキルビニルエーテ ル)は本明細書においてPMVEとして言及されるパー フルオル (メチルビニルエーテル) である。その理由は これがより容易に重合して高分子量のフルオル弾性体を 製造しうるからである。他の代表的なパーフルオル(ア 体分子は、ヨウ素が前後に移動するにつれて重合体の生 20 ルキルビニルエーテル)は参考文献として引用される米 国特許第4,694,045号に開示されている。低ガラ ス転移温度のフルオル弾性体を得るために、パーフルオ ル (アルキルビニルエーテル)単位の代りに5モル%ま でのパーフルオル (アルコキシアルキルビニルエーテ ル) 単位を用いることができ、従つて本明細書で用いる 如き「パーフルオル (アルキルビニルエーテル)」と は、約モル%までの少量でパーフルオル (アルコキシア ルキルビニルエーテル)も含有する単量体を包含するこ とが意図される。アルコキシ基及びアルキル基の各が炭 素数1~5を有する代表的なパーフルオル (アルコキシ アルキルビニルエーテル) は米国特許第4,694,04 5号に開示され、これは本明細書に参考文献として引用 される。

> 【0014】本発明の重合体は、ヨウ化物連鎖移動剤と 開始剤のモル比が約2/1~20/1、好ましくは約5 /1~20/1の範囲にある準回分式の乳化重合法を用 いて製造される。より高い比は必ずしも必要ないが、重 合速度が商業的な重要性に対して低すぎるから実際的で ない。より低い比は、良好な加硫性に対して少なすぎる 40 ヨウ素末端基の重合体を与える。またヨウ化物と開始剤 の低比は、広い分子量分布の重合体を与え、貧弱な加工 特性をもたらす。重合に添加されるヨウ化物試剤の量は 所望の分子量並びに生成する重合体の量に依存しよう。 本発明の重合体の場合、重合体中のヨウ素濃度は約0. 1~1.0重量%、好ましくは約0.1~0.5重量%の 範囲で変化しうる。水性分散液中の重合体の量は変化さ せうるが、固体約5~30%(好ましくは15~25 %)の範囲にあるべきである。この量以下では、重合体 は分散液から回収するのが困難である。との好適な範囲

な重合体生成物に至る。それ故にオートクレーブに仕込

まれるヨウ化物試剤の量はこれらの2つのことを考慮して決定されよう。

【0015】本発明の連鎖移動重合に対する開始剤は、通常のフルオル弾性体重合に用いるものと同じである。これらは有機及び無機過酸化物並びにアゾ化合物を含む。代表的な開始剤は過硫酸塩、過炭酸塩、過エステルなどを含む。好適な開始剤は過硫酸アンモニウム(APS)である。APSはそれ自体で或いは亜硫酸塩などのような還元剤と組合せて使用することができる。重合に 10添加される開始剤の量は、所望のヨウ化物/開始剤比を維持するために、仕込んだヨウ化物試剤の量で決められる。

【0016】本方法のための乳化剤の場合、長鎖フルオルカーボン酸の塩が好適である。本方法で用いる典型的なフルオルカーボン分散剤はパーフルオルオクタン酸アンモニウム(FC-143、3M社)である。必要とされる分散剤の量は用いる試剤の表面活性効果に依存する。FC-143を用いる場合、好適な量は水性仕込み物の0.2%の範囲である。

【0017】重合温度は用いる開始剤及び製造する重合体の性質に依存して約25~100℃で変化させることができる。しかしながら、APS開始剤の場合、70~90℃の温度は好適であり、そして80℃は最も好適である。いくつかの場合には、より高い温度を用いることができるが、望ましくない副反応例えば枝分れ及び単量体の再配列(例えばパーフルオルアルキルパーフルオルビニルエーテルの酸弗化物への転位)が起こりうる。

【0018】重合圧は約3~30g/1・時(好ましく は約5~15g/1・時)の重合速度を維持するために 必要とされる単量体の蒸気圧に依存しよう。所望の速度 以下において、所望の分子量を有する重合体は全然製造 できず、或いは必要とされる時間が実用上長くなりすぎ る。上述した重合速度より速い場合には、望ましくない カツプリング反応が起こり、広い分子量分布と貧弱な加 工性をもたらす。本発明の重合体の、70~90℃の好 適な温度における製造は、所望の重合速度が得られる前 に約2.0MPaの又はそれ以上の圧力を必要とする。 2.6~2.7MPaの範囲の圧力は好適である。低重合 温度において、操作しうる単量体の蒸気圧は対応して約 40 1.7MPa以上まで減ぜられる。これに対し、本発明 の重合体の場合、温度及びヨウ化物/開始剤の比が上述 した範囲内にあるならば1.4MPaの単量体圧及び8 0℃において殆んど又は全然重合が起こらず、一方例え ば炭化水素単量体を含まない弗化ビニリデン重合体は 1.4 MP a 及びそれより低い圧力でも容易に製造でき ることが発見された。

【0019】フルオルカーボン溶媒は乳化重合混合物に添加することができ、これは重合反応を行うために必要とされる圧力をいくらか低下させる。例えば重合体混合

物に水性仕込み物の約10~20重量%で添加される1,1,2-トリクロル-1,2,2-トリフルオルエタン (F-113) は、80  $\mathbb C$ において約0.6~0.7 MP aの混合物の蒸気圧をいくらか低下させる。F-113 の圧力は、製造される重合体の性質又は得られる乳化液の安定性を変化させない。連鎖移動活性がなく且つ用いる単量体を良く溶解するならば、他のフルオルカーボン

溶媒も同一の機能のために使用することができる。

【0020】本方法で製造されるフルオル弾性体は一般 に遊離基法によつて架橋される。硬化しろる組成物は重 合体及び硬化温度で遊離基を発生する過酸化物を含んで なる。50℃以上の温度で分解するジアルキルパーオキ サイドは、組成物をその硬化前に昇温度で処理すべき場 合に特に好適である。多くの場合、3級炭素原素がパー オキシ酸素に結合するジー tertブチルパーオキサイドを 用いることは好適であろう。この種の最も有用な過酸化 物の中には、2,5-ジメチル-2,5-ジ(tertブチル パーオキシ) ヘキシン-3及び2,5-ジメチル-2,5 -ジ(tertブチルパーオキシ)へキサンである。他の過 20 酸化物は、ジクミルパーオキサイド、ジベンゾイルパー オキサイド、tertブチルパーベンゾエート、ジ[1,3] -ジメチル-3-(t-ブチルパ-オキシ)ブチル]カ ーボネートなどのような化合物から選択することができ る。

【0021】架橋反応に必須な他の物質は、該過酸化物と共働して有用な硬化を与えうる多不飽和化合物からなる共試剤である。これらの架橋共試剤は共重合体含量の0.5~10%、好ましくは約1~7重量%に等しい量で添加することができ、そして次の化合物の1つ又はそれ以上であつてよい:トリアリルシアヌレート:トリアリルイソシアヌレート;トリス(ジアリルアミン-s-トリアジン):トリアリルホスフアイト:N,N-3で、N'-3で、

とされる圧力をいくらか低下させる。例えば重合体混合 50 普通フルオル弾性体100部当り5~50部の量で使用

され、その使用量はカーボンブラックの粒径及び硬化組 成物に期待する硬度から決定される。

【0024】本発明の過酸化物で硬化しうるフルオル弾 性体組成物は通常のミル処理法並びに内部混合機法によ り容易に加工しうる。それは押出し及び射出成形法で加 工してもよい。それらは、有機及び無機塩基に対して優 秀な耐性を有し、O-リング、シヤフト・シール及び他 の成形品の製造に有用である。次の実施例は本発明の好 適な具体例を例示する。

[0025]

【実施例】

[0026]

【実施例1】4000mlのステンレス鋼製オートクレ - ブを脱気し、窒素でバージし、次いでパーフルオルオ クタン酸アンモニウム表面活性剤(FC-143、3M 社) 5.6 gを溶解した脱イオン、脱酸素水2800m 1を仕込んだ。次いで反応器を次の組成を有する「開始 単量体」混合物で約0.2MPaまで加圧した:TFE 37モル%及びPMVE63モル%。次いでオートクレ -ブを約0.03MPaまで脱気した。この加圧及び脱 気を更に2回繰返した。次いでオートクレーブを600 rpmで撹拌しながら80℃まで加熱した。オートクレー ブを上述した「開始単量体」混合物で2.66MPaま で加圧した。重合を開始させるために、オートクレーブ に1%APS水溶液10mlを仕込んだ。約20分後に オートクレーブの圧力は約2.63MPaに低下した。 この時点で、1,1,2-トリクロル-1,2,2-トリフ ルオルエタン36m1に溶解した1,4-ジョードパー フルオルブタン3.6gを添加した。重合の過程中、 「補充単量体」混合物を規則的に添加してオートクレー ブを約2.62MPaの圧力に維持した。この「補充単 量体」混合物は次の組成を有した: TFE45モル%、 エチレン28モル%、及びPMVE27モル%。2時間

【0027】不飽和単量体をオートクレーブから放出さ せ、重合体分散液を大きいポリエチレンのビンに入れ た。分散液のpHは3.2であり、それは固体20.1% を含有した。この分散液から硫酸カリウムアルミニウム 40 溶液での凝固によりフルオル弾性体を単離した。凝固し た重合体を沈降させ、次いで濾過によつて上滑液から分 離した。次いで重合体を、大きい混合機中で高速撹拌す るととによつて3回洗浄し、この洗浄した重合体を濾別 した。最後に湿つたクラム(crumb)を少くとも40時 間70℃の真空炉中で乾燥した。乾燥後の回収した重合 体は645gであつた。

の反応時間後、1%APS溶液10mlを更に添加し

体」混合物667gを添加した。

た。重合を全体で15時間続け、この期間に「補充単量

【0028】とのフルオル弾性体の組成は次の通りであ つた:TFE43.7モル%、エチレン23.9モル%及

含有した。121℃で測定したムーニー粘度ML-10 は19.0であつた。ガラス転移温度は示差掃査熱量計 (DSC) によつて決定して-20℃であつた。

【0029】この重合体の硬化特性を次の如く決定し た:フルオル弾性体組成物を、ルペルコ(Luperco) 1 01-XL(1,5-ジ(t-ブチルバーオキシ)へキ サン45%及び不活性な充填剤55%)3phr(ゴム 100部当りの部)、トリアリルイソシアヌレート4p hr、及びカーボンブラツクMT(N990)25ph 10 rと2ロールゴムミル上で混合した。この混合物をミル から厚さ約1.8mmのシートに広げた。このシート原 料の約75×150mmの角片を160℃で10分間プ レス中加圧下に成形した。次いでこのプレスで硬化した シートを試験前2時間の間180℃の炉中でアニーリン グした。圧縮セツトの決定のためのペレツトを同様にし て製造した。次いで応力-歪性をASTM D-412 に従つて決定した。硬化特性をASTM D-2084 に従い、硬化時間30分及び温度160℃において振巾 デイスク・レオメータ (ODR) で決定した。結果を表 20 【に示す。

#### 【0030】対照例A

反応器を「開始単量体」混合物で1.38MPaまで加 圧しただけである以外実施例1を繰返した。次いで1% APS開始剤溶液10mlを添加した。ヨウ化物溶液を 添加し、反応を全体で13.5時間進行させた。との期 間中1%APS溶液を更に60m1、10mlずつ添加 した。この期間の終りに、「補充単量体」混合物は42 gが反応したにすぎなかつた。未反応の単量体を放出 し、生成物を検査した。水性生成物は固体3.4%を含 有し、pH2.4を有した。凝固の後、凝固した生成物 を洗浄及び乾燥し、粘稠な低分子量重合体63gを得 た。この生成物の分析は、これがヨウ素2.4%を含む ととを示した。

[0031]

【実施例2】反応混合物を80℃に加熱した後、1,1, 2-トリクロル-1,2,2-トリフルオルエタン350 m1をポンプでオートクレーブ中に入れることを除いて 実施例1を繰返した。次いでオートクレーブを、実施例 1で用いた「開始単量体」混合物で2.07MPaまで 加圧した。次いで1%APS溶液10m1を仕込み重合 を開始させた。次いでヨウ化物溶液を仕込み、「補充単 量体」混合物を準連続的に添加して圧力を約2.07M Paに維持した。16.8時間の反応期間中、全体で 「補充単量体」混合物667gを添加した。同一の期間 に1%APSを10mlずつ2回添加した。未反応の単 量体を放出した後、水性分散液は固体20.3%を含み 且つpHが2.6であることがわかつた。この分散液を 凝固させ、分離した重合体を実施例1における如く洗浄 し且つ乾燥した。この乾燥した重合体は、645gあ びPMVE32.4モル%。重合体はヨウ素0.25%を 50 り、次の如き組成を有した:TFE48.6モル%、エ

9

チレン21.9モル%及びPMVE29.5モル%。12 1℃で測定したムーニー粘度ML-10は24.0であった。

【0032】この実験を5回繰返し、6回分の生成物を一緒に混合した。一緒にした生成物はTFE47.9モル%、エチレン22.2モル%及びPMVE29.9モル%の組成を有した。121℃で測定したムーニー粘度は25であつた。

【0033】この混合物を硬化剤と混練りし、その物理性を実施例1に記述したように評価した。データを表1 10に示す。

【0034】混合物の加工特性は次のように評価した: 同調シヤフト・シール・モールドを備えた100トンの ルチル(Ruti1)6020型往復(reciprocating)スク リユー射出成形機を、バレル温度が60℃、型の温度が 183℃、そして硬化時間が30秒間であるように制御 した。重合体は非常に容易に加工できた。離型及び金属 挿入物への付着は良好であり、型の汚れた証拠はなかつ た。

[0035]

#### 【実施例3】

「開始単量体」混合物が次の組成: TFE79モル%及 びプロピレン21モル%を有する以外実施例1の条件を 繰返した。「補充単量体」混合物はTFE55モル%及 びプロピレン45モル%の組成を有した。オートクレー ブを「開始単量体」混合物で2.62MPaまで加圧し た後、1%APS溶液20mlを添加した。次いで圧力 を2.59MPaまで減少した後ジョウ化物化合物溶液 を添加した。圧力は「補充単量体」混合物の添加によつ て2.62MPaに維持した。反応を20.5時間行わ せ、この期間に全量で355gの「補充単量体」混合物 を添加した。また1%APS溶液を更に50m1、10 mlずつ添加した。重合体分散液は固体12%を含み、 pHが2.8であつた。生成物の凝固、洗浄及び乾燥を 実施例1 に記述したように行つた。組成がTFE55モ ル%及びプロピレン45モル%であるTFE/ブロピレ ン共重合体ゴムを全量で350g得た。とのヨウ素含量 は0.49%であり、121℃で測定したムーニー粘度 ML-10は16.0であつた。ガラス転移温度は-5 **℃**であつた。

【0036】混練りし且つ硬化させた共重合体の物理性 を実施例1に記述したように決定し、データを表1に示

す。

#### 【0037】 【実施例4】

「補充単量体」混合物が次の組成: TFE44モル%、 プロピレン29モル%、及びPMVE27モル%を有す る以外実施例1の条件を繰返した。重合を1%APS溶 液の添加によつて開始した。ジョウ化物溶液を添加し、 「補充単量体」混合物を仕込んで2.62MPaの圧力 を維持した。実験を全部で9.0時間進行させ、との間 に「補充単量体」混合物を全部で293g反応させた。 反応中に1%APS溶液を10mlずつ更に3回、約3 時間々隔で添加した。得られた分散液は固体7.4%を 含み、p Hが3.3であつた。凝固した重合体を実施例 1に記述したように濾過し、洗浄し、乾燥した。この結 果凡その組成TFE44モル%、プロピレン29モル %、及びPMVE27モル%を有するフルオル弾性体1 90gを得た。ヨウ素含量は0.61%であつた。12 20 1℃で測定したムーニー粘度ML-10は2.0であつ た。ガラス転移温度は-6℃であつた。

[0038]

# 【実施例5】

「開始単量体」及び「補充単量体」混合物がそれぞれ次の組成: TFE48モル%、プロピレン18モル%、VF,34モル%、及びTFE50モル%、プロピレン30モル%、VF,20モル%を有する以外実施例1の条件を繰返した。重合を1%APS溶液の30mlを添加することによつて開始した。重合を30時間行い、この間に「補充単量体」混合物415gを添加して圧力を2.76MPaに維持した。この重合実験中1%APS溶液を更に10mlずつ3時間ごとに添加した。重合分散液は固体12.3%を含み、pHが2.5であつた。分散液の500ml部分を実施例1に記述したように凝固させ、洗浄し、乾燥した。得られた乾燥重合体は62%であり、ヨウ素0.49%を含有した。121℃で測定したムーニー粘度ML-10は4.0であつた。またガラス転移温度は-5℃であつた。

[0039]

40 【表1】

<u></u>	支 1	12		
実施例	1	_2_	3	
ム−ニー・スコーチ (121℃)				
粘度	8. 0	11. 0	18. 2	
10単位上昇するまでの時間、分	>30	>30	>30	
ODR, 160°C				
M <sub>L</sub> 、ジユール	0. 24	-	0. 57	
M <sub>H</sub> 、ジユール	5. 2	-	4. 5	
t. 0.2、分	2. 5	2. 0	2. 2	
t。90、分	9. 6	8. 5	11. 0	
引張り性				
М100, МРа	5. 7	7. 6	7. 8	
Тв, МРа	14. 0	17. 2	14. 4	
Ев. %	190	193	230	
圧縮固定、%				
(ペレツト200℃/70時間)	36	36	57	

【0040】本発明の特徴及び態様は以下の通りであ る。

【0041】1.1つの共単量体としてのテトラフルオ ルエチレンを、(a) プロピレン、(b) プロピレン及 び弗化ビニリデン、及び(c) C, ~, 炭化水素オレフィ ン及び1種又はそれ以上のバーフルオル (アルキルビニ ルエーテル、の群から選択される単量体単位と共重合し て有し且つ末端ヨード基を有する重合体鎖を含んでなる 改良された加工性を有する耐塩基性で過酸化物により硬 化しうるフルオル弾性体。

【0042】2. 末端ヨード基が式RI, (式中、Rは 炭素数3又はそれ以上の飽和パーフルオルカーボン又は クロルバーフルオルカーボンのアルキレン基であり、そ して少くとも3つの炭素原子がヨード基を隔離する)の 化合物から導入される上記1のフルオル弾性体。

【0043】3. フルオル弾性体がテトラフルオルエチ レンとプロピレンの共重合した単位を45~70/55 ~30のモル比で含んでなる上記1又は2のフルオル弾 性体。

4. フルオル弾性体がテトラフルオルエチレンとプロピ レンの共重合した単位を45~60/55~40のモル 50 ロビレン、(b)テトラフルオルエチレン、プロビレ

30 比で含んでなる上記1又は2のフルオル弾性体。

5. フルオル弾性体がテトラフルオルエチレン、プロピ レン及び弗化ビニリデンの共重合した単位をそれぞれ5 ~65/5~40/5~40のモル比で含んでなる上記 1又は2のフルオル弾性体。

【0044】6. フルオル弾性体がテトラフルオルエチ レン、プロビレン及び弗化ビニリデンの共重合した単位 をそれぞれ30~60/20~35/10~35のモル 比で含んでなる上記1又は2のフルオル弾性体。

【0045】7. フルオル弾性体がテトラフルオルエチ 40 レン、エチレン及び式CF,=CFO(CF,)nCF,(式 中、nは0~5)を有する1種又はそれ以上のパーフル オル (アルキルビニルエーテル) 或いはバーフルオル (アルコキシアルキルビニルエーテル)の共重合した単 位を、32~60/10~40/20~40のモル比で 含んでなる上記1又は2のフルオル弾性体。

【0046】8、パーフルオル(アルキルビニルエーテ ル) がパーフルオル (メチルビニルエーテル) である上 記7のフルオル弾性体。

【0047】9. (a) テトラフルオルエチレン及びプ

ン、及び弗化ビニリデン、又は(c)テトラフルオルエ チレン、エチレン、及び1種又はそれ以上のパーフルオ ル (アルキルビニルエーテル)を共重合させることを含 んでなる、但し該共重合を式RI、の化合物の存在下に 行い、なお式中Rは炭素数3又はそれ以上の飽和パーフ ルオルカーボン又はクロルパーフルオルカーボンのアル キレン基であり、また少くとも3つの炭素原子がヨード 基を隔離し、更に該重合を約1.7MPa以上の単量体 圧及び約25~100°Cの温度で行う、改良された加工 性を有する耐塩基性で過酸化物により硬化しうるフルオ 10 」(式中、nは0~5)を有する1種又はそれ以上のバ ル弾性体の製造方法。

【0048】10.フルオル弾性体がテトラフルオルエ チレンとプロピレンの共重合した単位を45~70/5 5~30のモル比で含んでなる上記9の方法。

【0049】11. フルオル弾性体がテトラフルオルエ チレンとプロピレンの共重合した単位を45~60/5 5~40のモル比で含んでなる上記9の方法。

【0050】12. フルオル弾性体がテトラフルオルエ

チレン、プロピレン及び弗化ビニリデンの共重合した単 位をそれぞれ5~65/5~40/5~40のモル比で 含んでなる上記9の方法。

【0051】13. フルオル弾性体がテトラフルオルエ チレン、プロピレン及び弗化ビニリデンの共重合した単 位をそれぞれ30~60/20~35/10~35のモ ル比で含んでなる上記9の方法。

【0052】14. フルオル弾性体がテトラフルオルエ チレン、エチレン及び式CFz=CFO(CFz)nCF - フルオル (アルキルビニルエーテル) 或いはパーフル オル (アルコキシアルキルビニルエーテル) の共重合し た単位を、32~60/10~40/20~40のモル 比で含んでなる上記9の方法。

【0053】15. パーフルオル(アルキルビニルエー テル) がパーフルオル (メチルピニルエーテル) である 上記14の方法。